URETHANE PRESSURE-SENSITIVE ADHESIVE COMPOSITION AND ITSUSE

HIL

Patent number:

JP59230076

Publication date:

1984-12-24

Inventor:

NOMURA SHIGERU; others: 02 SEKISUI KAGAKU KOGYO KK

Applicant: Classification:

- international:

C09J3/16; C09J7/02

- european:

Application number:

JP19830106397 19830613

Priority number(s):

Abstract of JP59230076

PURPOSE: The titled composition useful for non-rigid vinyl chloride tape, providing improved pressure-sensitive properties and tape characteristics stably, containing a specific polyol compound previously processed into a high polymer compound and a polyisocyanate compound in a specific ratio.

CONSTITUTION:(A) A polyol compound (having 5,000-30,000mol.wt., and 2-2.4 functional groups) obtained by reacting (i) a polyol component containing >=15wt% polybutadiene compound (preferably having 1,000-5,000 number-average molecular weight, and 2.2-2.4 functional groups) having >=60wt% butadiene unit of 1,4-bond, and terminal hydroxyl groups with (ii) a polyisocyanate in an equivalent ratio (NCO/OH) of isocyanate group in the component ii to hydroxyl group in the component i of 0.2-0.65 is blended with (B) a polyisocyanate compound in an equivalent ratio of isocyanate group in the component B to hydroxyl group in the component A of 0.6-1, to give the desired composition.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭59-230076

⑤Int. Cl.³
 C 09 J 3/16

7/02

識別記号

1 0 1

庁内整理番号 7102-4 J 6770-4 J ③公開 昭和59年(1984)12月24日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 11 頁)

のウレタン系粘着剤組成物及びその使用方法

20特

面 昭58—106397

22出

願 昭58(1983)6月13日

加発 明 者 野村茂

伊丹市車塚2丁目70番

70発 明 者 柳沢邦夫

八幡市西山和気11番地の3

⑫発 明 者 木谷誠

枚方市桜町 4 丁目71番

⑪出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

母

明 細 祭

発明の名称

ウレタン系粘筋剤組成物及びその使用方法 特許請求の範囲

- 1) 1,4 結合しているブタジェン単位が60重任が以上を占め、末端に水酸基を有するポリブタジェン化合物(A)が15重量が以上含まれるポリオール成分(A)の水酸基に対する化合物(B)とが、ポリオール成分(A)の水酸基に対する化合物(B)のイソシアネート基の当量比(NCO/OH)が0.2 ~ 0.65になるように配合し反応させて得られたポリオール化合物(C)と、ポリイソシアネート化合物(D)を主成分として、化合物(C)の水酸基に対する化合物(D)のイソシアネート基の当量比(NCO/OH)が0.6~1であるようになされていることを特徴とするクレタン系粘費利組成物
- 2) ポリオール成分(A)が、1,4 結合しているブタジェン単位が60重量多以上を占め、末端に

水酸基を有するポリブタジエン化合物(A)が15 重量多以上と、芳香環と2個の水酸基を持つ化 合物(A)が3~10重量多含まれる6のである特 許請求の範囲第1項記載のクレタン系粘着剂組 成物

- 3) ポリフタジエン 化 合物 (A) が数平均分子 登1000 ~ 5 0 0 0 であり、平均官能基数 2.2 ~ 2.4 である特許 請求の範囲第 1 項または 第 2 項配載の ワレタン系粘着 剤組成物
- 4) ポリオール化合物(C) が、数平均分子量5,000 ~30,000であり、平均官能基数が2~2.4である特許請求の範囲第1項、第2項または第3項配数のウレタン系粘強剂組成物
- 5) 化合物(D) のイソシアネート基と反応性を有したい芳香族もしくは芳香族一脂肪族共重合体系の石油樹脂(E)を含有する特許解求の範囲第1項、第2項、第3項または第4項記数のウレタン系
 粘液剤組成物
- 6) 1.4 結合しているプタジェン単位が 6 0 重 最多以上を占め、末端に水酸菇を有するポリブ

7) ポリオール成分(A)が、1,4 - 結合しているブタジェン単位が 6 0 重益 5 以上を占め、末端に水酸基を有するポリブタジェン化合物(A)が 1 5 重性 5 以上と、芳香 環と 2 個の水酸基を持つ化合物(A)が 3 ~ 1 0 重型 5 含まれるものである特許 財水の範囲第 5 項配徴のクレタン系粘 務 列組成物の使用方法

- 8) ポリオール 化合物(C) が、 数平均分子型5.000 ~30.000であり、平均官能基数が 2 ~ 2.4 である特許請求の範囲第6項または第7項記録の クレタン系粘強剂組成物の使用方法
- 9) 化合物(D) のイソシアネート基と反応性を有しない芳香族もしくは芳香族一脂肪族共重合体系の石油樹脂(E) を含有する特許筋束の範囲第6項、銀7項、または第8項配収のウレタン系粘溶剤組成物の使用方法

発明の詳細な説明

本発明は感圧性接着テーブ、シート、ラベル等の粘着ないしは接着層に使用され、特に軟型塩化ビニルテーブ用粘着剤として好適に使用される ウレタン系粘着剤組成物及びその使用方法に殴ける。

特開昭 5 6 - 8 2 8 6 4 号公報では、粘増剤脂の凹凸 (ハジキ) 防止のため、両末端に水像菇を有するブタジエンホモポリマー他からなる活性水窯基含有化合物成分と有機ジイソンアネートとを反応させて高分子化させて得た末端に少

なくとも1個の活性水気を有する成分と、ポリ イソシアネート成分を含有する組成物を提案している。

本発明は、上配従来の欠点を解消し、予め高分子化したポリオール化合物とポリインシアネート化合物を主成分とするものであり、ポリオール化合物のポリマー鎖長が充分仲長し、結果として、良好な粘焙性能、テーブ物性を安定的に得られるウレタン系粘焙剤組成物及びその使用

方法を提供するものである。

本発明におけるウレタン系粘溶剂組成物は、基本的には予め高分子化されたポリオール化合物(C)とポリイソンプネート化合物(D)から構成されている。そして、ポリオール化合物(C)は、末端に水酸基を有するポリブタジエン化合物(A)が15 重量 多以上含まれるポリオール成分(A)及びポリイソンプネート化合物(B)が配合され、反応させて得られる。

末端に水酸菇を有するポリプタジェン化合物(Á) とは、1.4 ー結合しているブタジェン単位がその中で60重畳が以上を占め、末端に水酸菇を有している。又、該化合物(Á) はブタジェン単位の二重結合から部分的に分肢されて、結果的に同能菇(水酸塩)は平均として2.0~2.5 個有している。尚、平均官能菇数としては2.2~2.4 個であることが好ましい。これは最終的に制目構造のポリマーとするためである。

肢化合物(A) は数平均分子量が 5 0 0 ~ 5,000 の短囲にあり、好ましくは、 1,000~ 3,000 の範囲に存する。酸化合物(A) の中には、 1,4 一結合しているプタジェン単位以外に 1,2 一結合しているプタジェン単位や他のものが解成単位として含まれてもよい。

1.2 - 結合しているプタジェン単位は分岐しているピニル基が被粘着側の分子と物理的に引掛りを生じることが期待される。

又、 1. 4 - 結合しているブタジェン単位が 100 重量 5 を占めるブタジェンホモポリマーであつ て 6 よい。

化合物(A) において、1.4 - 結合しているブタシエン単位が100重性多に近づくと、全体性が増加する傾向になり、1.2 - 結合しているブタシンエン単位等の割合が増え、1.4 - 結合しているブタシエン単位が60重量が増え、1.4 - 結合しているブタシエン単位が60重量が増えたが、2、4 - 結合して、全体として生成ポリマーが高弾性剛直になり、結婚テーブを剝離した場合、被接着側に結婚剤が残留しない傾向になる。

尚、1.2 - 結合しているブタジェン単位のみで 構成されたポリブタジェン化合物は、通常入手できるものでは末端の水酸基の数が2より少なく平均1.5 ~ 1.7 であり、網目構造のポリマーとするには不適当であつた。

ポリオール 成分(A) は、末端に水酸菇を有するポリブタジェン 化合物(A) 以外の、水酸菇を有する化合物が含まれることがある。

ボリオール成分(A)を構成する化合物の中で、末端に水酸菇を有するボリブタジェン化合物(A)以外には、先ず芳香環と2個の水酸菇を持つ化合物(A)が挙げられる。

芳香環と 2 個の水酸菇を持つ化合物(A) は、ポリフタジェン化合物(A) とポリイソシアネート 供合物(B) とが反応してポリマーを形成するに際(B) の1 リンアネート 遊と反応してポリマーの鎖段を延及する効果がある。更に又、芳香環と 2 個の水酸菇を持つ化合物(A) は、生成されるポリマーに対して剛直さを与え、1,4 - 結合しているブ

タジェン単位が 6 0 重量 5 以上を占め、末端に水酸 基を有するポリプタジェン 化合物(A) の柔軟さを補い、生成されるポリマーの弾性を粘発剤として好ましい範囲にする効果もある。

係る化合物(A) の例としては、次のものが例として挙げられる。即ち、ピスフェノールA にエチレングリコールヤブロビレングリコールがいくつか付加されたもの;

$$H - (OR)_m - O \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3 - O - (RO)_{n-H}$$

(Rはエチレングリコール又はプロピレングリ コール、m. nは2~10の整数)

あるいは N, N - ジー 2 - オキシブロピルアニリン;

ヤハイドロキノン・ジ (β - ヒドロキシエチル)

エーテル符がある。

ポリオール成分(A)の中には、ポリプタジエン化 合物(A) 及び芳香瓌と2個の水酸基を持つ化合物 (A)と他のポリオール(A)が含まれてもよい。 係る、ポリオール(A) としては、8 0 C以下で液 状であるものが好ましく、エチレングリコール、 プロピレングリコール、ジエチレングリコール、 1,4 (又は 1,3) プタンジオール、 1,6 ヘキサ ンジオール、オオペンチルグリコール等の低分 子ジオール、グリセリン、ペンタエリスリトー ルなどの多価アルコール等は鎖長延長剤として の働きが期待される。又、ポリオキシエチレン グリコール符のポリエーテルジオール、ポリオ キシブロピレントリオールの様なポリエーテル トリオール、あるいはこれらのポリオール分子 内にトリメチロールプロパン、ペンタエリスリ トール、グリセリンなどを共稲合させたポリエ ーテルポリオール類、プロピレングリコールカ どの低分子グリコールとフタル酸などの有機2 塩基酸との縮合物やチーカプロラクタムの開理

重 合物などのポリエステルポリオール類、末端 に水酸基を有する1,2 ブタジエン結合が9 0 重 **盤 多以上で分子盘 1,000~5,000**ポリプ タジエン、ブタジエンとスチレン共重合物、プ タジエンとアクリロニトリル共通合物等の液状 ゴムがポリオール成分(A) の中に混合使用される ポリオール(A)として挙げられる。

本発明における、ポリイソシアネート化合物(B) としては、プロピレンジイソシアネート、ヘキ サメチレングイソンアネートなどの脂肪族ポリ イソシアネート、トリレンジイソシアネート、 シフエニルメタンジイソンアネート、キシリレ ンジイソシアネート、ナフチレンジイソシアネ ート、4、4'ーメチレンピス(フエニルイソン ージメチルペンセンのような芳香族ポリイソン アネート、1-メチルー 2,4 -ジイソシアネー トシクロヘキサン、4. 4'メチレンーピス(ジ クロヘキシルイソシアネート) 、W . W ージイ ソシアネートー 1, 3 ージメチルシクロヘキサン

等の脂環族ポリイソシアネートが挙げられる。 又、ポリインシアネート化合物(B)としては、別 に前記ポリオール成分(A) で挙げたポリオールに 2 倍 化学 当 畳 の ジイソ ン アネート を 反応 させて 得られる、末端にイソシアネート基を有するブ レポリマーが使用でき、上配の低分子ポリイン シアオートの混合物にして用いることも可能で ある。

尚、上配の末端にイソシアネート基を有するブ レポリマーは、低分子ポリイソシブネートより もポリオール成分(A)とポリインシアネート化合 物(B)を反応して得られるポリオール化合物(C)、 最終的に得られる粘着剤組成物のポリマー鎖具 及び網目の大きさを散計し易い利点がある。 本発明ポリオール化合物(C)は、ポリオール成分 (A)とポリインシアネート化合物(B)とを反応させ て得られる。ポリオール化合物(C) は、前記した 末端に水酸益を有するポリプタジエン化合物(A) 単独か、必要であれば芳香環と2個の水酸基を 持つ化合物(A) あるいは他のポリオール(A) を加わ えて、更に低分子ポリインシアネットや末端に イソシアネート基を有するブレポリマーのポリ イソシアネート化合物(B)を混合し、無触供でも しくは少量の触媒存在下で、加熱機拌する。反 応時間30分~2時間、加熱は60~160℃ の範囲で反応を行なわせ、ポリオール成分(A)の 末端水酸基とポリイソシアネート化合物(B)の末 端イソシアネート基とを反応させて、クレタン 結合を作つて高分子化したポリオール化合物(C) となる。触媒は従来カレタンの反応に使用され るジプチル錫ラウレート等が使用可能であり、 ポリオール成分(A) 及びポリイソシアネート化合 物(B)の全重量に対し0.0001~1%時に0.001 ~ 0.1%の範囲で使用するのが好ましい。 ポリオール成分(A)とポリイソシアネート化合物

(B)は、ポリオール成分(A)の水酸花に対してポリ イソシアネート化合物(B)のイソシアネート悲の 当盤比 (N C O / O H) が 0.2 ~ 0.6 5 とたる ように配合し反応させる。

当 位 比 (N C O / O H) が 0.2 未 消 で ある と 、

特開昭59-230076(5)

水酸基とイソンアネート基の反応量が不充分であり得られるポリマーの鎖長が充分延長しない。 又、当量比(NCO/OH)が 0.65を越えると、重合が過度に進行し、更には梁循が進んだり、増粘し水酸基が不足して、後の混合、盗布、反応を進めるのが困難になる。

尚、ポリオール成分(A)とポリインシアネート化合物(B)を反応させる際には、インシアネート 恭と空気中の湿分と反応して尿素結合を生成するのを抑制するため、促皮をコントロールした努

得られるポリオール化合物(C) は、数平均分子数 5,000~30,000、平均官能拡数2~2.4となるようになされる。

又、ポリオール化合物(C)を得るに殴して、ポリオール成分(A)とポリイソシアネート化合物(B)に加わた、老化防止剤、软化剤、充填剤、溶剤あるいは後述するような粘脂付与剤を、予め加えてもよい。特に粘脂付与剤は、一般に溶解させるために加強することが必要となるが、反応前

に加えることにより、反応終了後ポリオール化合物(C) に粘潜付与剤が相搭性良く溶解するので好ましい。

本発明粘着剤組成物は、上配に説明したポリオール化合物(C)とポリインシアネート化合物(D)を主成分として、化合物(C)の水酸基に対する化合物(D)のインシアネート蓝の当量比(N C O/OH)が 0.6~1 であるようになされている。

ポリイソシアネート化合物(D) は、上記に説明したポリインシアネート化合物(B) と同様のものを使用でき、化合物(D) と化合物(B)を同じものを使用することもできる。又、末端にイソシアネート基を有するプレポリマーの方が低分子ポリイソシアネートより好ましいことは前に述べた通りである。

係るポリインシアネート化合物(D)は、ポリオール化合物(C)と混合され、無触鉄もしくは少量の 触鉄存在下で加熱されることにより、ポリオール化合物(C)の末端水酸基とポリインシアネート 化合物(D)の末端インシアネート 遊が反応して、

とれに対して、芳香族又は芳香族-脂肪族共重 合果の石油樹脂(E)は、イソシアネート悲と反応 するととはなく、上記の欠点を生じることなく、 更にポリオール化合物(C) 及びポリイソンアネート化合物(D) より生成されるポリウレタンと相溶 性がよく、相分離による扱溶性の低下を来すこ とのないものである。酸石油樹脂(C) の使用量は 適度の粘磨付与性を発現させるために、前記ポ リオール化合物(C) 及びポリイソンアネート化合物(D) の合計量 1 0 0 重量部に対し、10~120 重量部とするのがよい。

しかしてこの石油樹脂(E)は、例えば C。 福分を重合するか、もしくは C。 福分と C。又は C。 福分とを共重合することによって得ることができ、これのつち、軟化点 50~150で分子 最 500 でのののが好適に使用される。 該といる でき、ベトロジン、FTR、タックエース (いけれ 6 商品名で三井石油化学社製) 等が挙げられる。

更に、本発明ウレタン系粘焙剤組成物中には、

特別昭59-230076(6)

可塑剤を軟化剤として加えてもよい。可塑剤としてはジプチルフタレート、ジオクチルフタレートなどが使用されるが、クレタン系粘剤剤組成物に加えることにより、粘剤剤が可塑化されて低粘酸化して強工性が増すと共に、低温での粘筋力を保持できる。

又、本発明ウレタン系粘盤別組成物には、ハイドロキノン、 2.6 ージ tertブチルー p ークレソールのよう な老化防止剂、 2.4 ージヒドロキンペンソフェノン、 2 ー (2'ーヒドロキンー 5'ーメチルフェニル) ベンソトリアソールのような紫外線吸収剂、 類料、 充填剤、 触媒 あるいは 溶剤を含有させてもよい。

ことにおける、格剤は、高分子化したポリオール化合物(C) とポリイソシアネート化合物(D) を主成分とするクレタン系粘液剤組成物を低粘度化して益工性を改善するために必要に応じて選択的に使用するものであり、従来の溶剤型粘液剤のように粘溶剤固形分100重量部に対し400~500重介部もの割合で使用するのではなく、

この際、必要であれば加湿もしくは除湿漿作を 行つてもよい。

本発明は上記に説明した通り、本来空気中の退分と鋭敏に反応するインシアネート化合物を予じめ可能な限り高分子化してポリオール化合物(C)の中に取込み、残るインシアネート化合物(D)と高分子したポリオール化合物(C)を主成分とす

るものであるから、製品基材袋面で混分とイソンフォートとの接触は最小限になされるから、安定した粘着物性が得られるのみならず、生成されるポリクレタンのポリマー鎖長が混分のために、生長が停止されることが避けられ、高性能の粘筋物性が得られる。

度が飛路的に大きくなる。

又、本発明は無溶剤もしくは極く少量の溶剤を 使用するものであるから、製造が容易になると 共に、作类環境が改善される。

以下、いくつかの突施例を示し、本発明の作用効果を確認する。突施例の中で部とあるのは重量がを示す。又、以下の突施例で示される各試験項目は次の方法により測定されたものである。

S P 粘潜力;ステンレススチール板に巾 2 0 mmの試料を貼溜し 2 %のゴムロールを 1 往復して押圧し、1 5 分削放 僅後 2 0 ℃において 3 0 0 mm/ mm の速度で 1 8 0 の糾離し、 別解強度を測定した。

ポールタック, J. D O W 法にもとついて測定。 測定温度 2 0 ℃、単位 1 / 3 2 イ ンチ。

保 持 力; ステンレススチール板上に 1 インチン 面積に 試料を貼付

特開昭59-230076 (ア)

し、 2 kg の ゴムロールを 1 往復して押圧し、 1 5 分間 4 0 ℃ で放置 後、 試料の下端に 1 kg の 荷重をかけてステンレススチール 板を垂直に保ち、 2 4 時間後のずれの長さを測定した。

低温展開力; 卷物とした試料テーブを一10℃ の冷凍取内に24時間以上放巡した後、60m/==の一定選股で展開した時の展開力を測定した。

く実施例1〉

末端に平均 2 . . 3 個の水酸基を有し、1 . . 4 結合しているブタジェン単位が80 多を占めるボリブタジェン化合物(数平均分子塩2800、商品名PBd-R45HT、出光石油化学社製)
100部に、ビスフェノールAの両末端にエチレングリコールが約10分子付加されたジオール(分子盘654、商品名BA-10、日本乳化剤社製)27.2部、ボリブロビレングリコールの両末端にトリレンジイソンフネートが縮合

は実施例1と同様に実験を行つた。沿られたポリオール化合物をPOH-3とする。

〈與施例 4 〉

末端に平均 1.7個の水酸菇を有し、1.2結合しているブタジエン単位が90%以上を占めるポリプタジエン化合物(数平均分子母1400% 商品名NissoPBG-1000、日本町逆社製)50部と、それに対応するポリインシアネート化合物(実施例1のタケネートし1128)34.5部を、実施例1の混合物に更に加えて反応させ、実施例1と同様にポリオール化合物(以下POH-4とする)を得た。

く 爽 施 例 5 〉

実 施 例 1 の ポ リ イ ソ シ ア ネート 化 合物 (タ ケ ネート L 1 1 2 8) に 換 え て 、 ポ リ テ ト ラ メ チ レ ン グ リ コ ー ル の 両 末 端 に ト リ レ ン ジ イ ソ シ ア ネート 化 合 物 (数 平 均 分 子 盘 1 9 8 0 、 商 品 名 タ ケ ネート L 2 7 1 0 、 武 田 聚 品 社 製) 9 0. 7 部 を 加 え る こ と 以 外 は 実 施 例 1 と 同 様 に 実 験 を 行 つ た 。 得 ら れ た

く 英 施 例 2 〉

央施例 1 のジォール (B A - 1 0) に換えて、ビスフェノール A の両末端にプロビレングリコール約 3 分子付加されたジオール (分子盤 3 8 0、商品名 B A P - 3、日本乳化剂社製) 1 5.8 部を加えたこと以外は実施例 1 と同様に実験を行つた。 得られたポリオール 化合物を P O H - 2

く実施例3〉

契施例1のジオール (BA-10) に換えて1, 6-ヘキサンジオール 4.9 部を加えること以外

ポリオール化合物をPOH-5とする。

く実施例 6 >

実施例1のポリイソシアネート化合物(タケネート L 1 1 2 8) に換えて、ジフェニルメタンジイソシアネート 1 1 4 部と分子量1 3 0 0 0 のポリブロビレングリコール 5 4 2 部を加えた。このジフェニルメタンジイソシアネートとポリブロビレングリコールは反応してポリイソシアネートを作る。しかして、実施例1 と同様にしておられたポリオール化合物をPO H-6 とする。

く実施例でう

実施例1のジオール (BA-10) に換えて、 6-カプロラクトンの開選 重合物 (数 平均分子 並 530、商品名プラクセル 205、ダイセル化 学社製) 22.1 部を加えること以外は実施例 1 と同様に実験を行つた。得られたポリオール化 合物をPOH-7とする。

実施例1のポリイソンアネート化合物(タケネ

待開昭59-230076 (8)

- ト L 1 1 2 8) を 8 9 7 部 と した以外 は 実施 例 1 と 同 様 に し て 実験 し 、 得 ら れ た ポ リ オ ー ル 化 合物 を P O H - 8 と す る 。

ポリイソシナネート化合物の低を増すことにより、ポリオール化合物 P O H - 8 の分子性は急速に大きくなつた。

く安施例9〉

実施例1のジオール(BA-10)に換えて、 ビスフェノールAの両来端にエチレングリコー ルが約4分子付加されたジオール(分子は396、 商品名BA-4、日本乳化剤社製)16.5部を 加えること以外は実施例1と同様に実験を行つ た。得られたポリオール化合物をPOH-9と

・ く 央 施 例 1 0 〉

奥施例1のシオール(BA-10)に換えて、 ビスフェノールAの両末端にプロビレングリコールが約8分子付加されたシオール (分子 並 660、商品名BAP-8日本乳化剤社製)27.5 部加えること以外は、実施例1と同様に実験を

たポリイソシアネート化合物 (タケネート L 2 7 1 0) 9 0.7 部を加えること以外は実施例 1 と同様にしてポリオール化合物 (以下 P O H - 1 3 とする) を得た。

く奥施例14)

実施例9のポリイソンアネート化合物(タケネート L 1 1 2 8) に換えて、ジフェニルメタンジイソンアネート1 1.4 部と分子 益1 0 0 0 の ポリテトラメチレングリコール4 1.7 部を加えた。このジフェニルメタンジイソンアネートとポリテトラメチレングリコールは反応してポリイソシアネートを作る。しかして、実施例1と同様にして得られたポリオール化合物をPOHー14とする。

く 実 施 例 1 5 〉

映 施 例 1 の ジォール (B A - 1 0) に換えて、
 モーカブロラクトンの開報 正 合 物 (数 平 均 分 子 は 8 3 0、 商品 名 ブラクセル 2 0 8、 ダイセル 化学 社 製) 3 4.6 部 を 加 え る こ と 以 外 は 実 施 例 1 と 同様 に 実験を行った。 得 られ た ポリオール

行つた。得られたポリオール化合物をPOH-10とする。

く実施例11〉

東施例 1 のジオール (B A - 1 0) に換えて、
1,4 ープタンジオール 3.7 部 加えること以外は、
実施例 1 と同様にして、 得られたポリオール化
合物を P O H - 1 1 とした。

く 実 施 例 1 2 >

末端に平均 1.7個の水銀菇を有し、1,2 結合しているブタジェン単位が90 男以上を占めるポリブタジェン化合物 (数平均分子量 3,0 0 0 0、商品名 Nisso PB-3000、日本 関連社製)50 部と、それに対応するポリインシアネート化合物 (実施例 1 のタケネート し 1 1 2 8) 27.6 部を、実施例 9 の混合物に更に加えて反応させ、実施例 1 と同様にポリオール化合物 (以下 POH-1 2 とする)を切た。

く 実施 例 1 3 >

実施例9のポリイソシアネート化合物(タケネートL1128)に換えて、実施例5で使用し

化合物をPOH-15とする。

く 実 施 例 1 6 >

突施例 9 において、ポリインシアネート化合物 (タケネートL1128) を 8 9. 7 部とした以 外は突旋例 9 同様にして実験し、得られたポリ オール化合物を P O H - 1 6 とする。

ポリインシアネート化合物の盤を増すととにより、ポリオール化合物 P O H - 1 6 の分子登は 急速に大きくなつた。

(以下完白)

要 I ポリオール化合物の特性表

	数平均分子量	平均官能基数	1,4プタジエン含量		
POH-1	7, 6 0 0	2. 3	3 9. 4 %		
POH-2	6, 9 0 0	2. 3	4 1. 7		
РОН-3	5, 4 0 0	2. 3	4 4. 2		
POH-4	1 2, 2 0 0	2. 0	3 1. 6		
POH-5	8, 1 0 0	2. 3	3 6. 7		
POH-6	7, 4 0 0	2. 3	4 1. 4		
POH-7	7, 1 0 0	2. 3	4 0.4		
POH-8	2 8, 0 0 0	2. 3	3 6. 9		
POH-9	7, 4 0 0	2. 3			
POH-10	7, 1 0 0	2. 3	-		
POH-11	5, 3 0 0	2. 3	<u>-</u>		
POH-12	1 1, 2 0 0	2. 1	_		
POH-13	8, 3 0 0	2. 3	_		
РОН-14	8, 6 0 0	2. 3			
POH-15	7,600	2. 3			
POH-16	2 7, 0 0 0	2. 3			

〈 奥 施 例 1 7 ~ 3 2 >

央施例 1 ~ 1 6 にかけるポリオール化合物 (POH - 1 ~ 1 6) 1 0 0 部に粘焙付与剤としてイソシアネート 益に非反応性である芳香 族ー脂肪族共庶合体系の石油樹脂 (商品名タックエース、三井石油化学社製) 6 0 部、軟化剤としてジオクチルフタレート 6 9 部を加え、粘焙付与剤が溶解するまで加熱機拌して透明な粘調液を得た。

次いで、実施例1~16と同様にポリイソシア ネート化合物(タケネートL1128)を水段 悲とイソシアネート基の当世比(NCO/OH) が 0.75となる様に配合し、ジブチル錫ラタレ ート 0.02部を加えて、軟質塩化ビニルフイル ム上に登工し、120℃で10分加熱して棚厚 30μmの粘着テープを得た。各々の粘着テー ブの物性を袋[[に示す。

く比較例1>

実施例1 に使用されていると同じポリブタジェン化合物(PBd-R45HT)、ジオール(BA-10)及びポリインシアネート化合物(タケネート L1128)を予じめ高分子化することなく、二次的に加えるポリインシアネート化合物を含めて配合割合が実施例1と同じになるよりにして次の様に混合した。

P B d - R 4 5 H T

100部

B A - 1 0

2 7. 2 🕮

タケネートL1128

120.8部

ジプチル錫ラウレート

0.02部

く比較例2>

く比較例3>

数 施 例 5 に 示 した 敬 終 的 な 配 合 捌 合 と 同 じ に なる よ り に、 ポ リ ブ タ ジ エ ン 化 合 物 (P B d - R
 4 5 H T) 1 0 0 部 、 ジ オ - ル (B A - 1 0)
 2 7 2 部 、 ポ リ イ ソ シ ア ネ - ト 化 合 物 (タ ケ ス - ト ル 1 1 2 8) 4 4 8 部 を 温 合 して、 比 較 例 1 と 同 様 に して 粘 遊 テ - ブ を

得た。

〈比较例4〉

実施例 9 に示した 最終的 な配合 割合と同じに なるように、ポリブタジエン 化合物 (PBd-R45HT)100部、ジオール (BA-4)16.5部、ポリインシアネート 化合物 (タケネート L1128)1208部を混合して、比較 例 1 と同様にして 粘発テーブを得た。

〈比較例5〉

奥施例 1 1 に示した 最終的 な配合割合と同じになるように、ポリブタジェン 化合物 (PBd-R45 HT) 1 0 0 部、 1,4 ーブタンジオールポリイソンアネート 化合物 (タケネート L 1 1 2 8) 1 2 0.8 部を混合して、比較例 1 と同様にして粘筋テープを得た

〈比較例 6 〉

 これらの比較例 1 ~ 6 は実施例 1 ~ 1 6 と比較 すると明らかなように、SP 粘瘤力、ポールタ

ック、保持力の各粘筋力が劣つている。

く比較例7>

潜テープを得た。

軟化剤 (ジォクチルフタレート) に粘糖付与剤 (タックエース) を搭解して、実施例 1 7 にかける 最終的 な配合割合になるように各化合物を 混合して、軟質塩化ビニルフイルム上に塗工して、実施例 1 7 と同様にして粘糖テーブを初た。

ポリイソシアネート化合物 (タケネートL 1128)

1 2 0. 8 部を混合して、比較 1 と同様にして粘

P B d - R 4 5 H T		1	0	0	部	
B A - 1 0		2	7.	2	部	
タックエース			6	0	部	
シオクチルフタレート			6	9	部	
タケネートL1128	1	2	0.	8	部	
ジプチル儲ラウレート		0.	0	2	部	

く比較例8)

突施例25の最終的な配合割合になるようにし

て、比較例7と同様にして粘溶テーブを得た。

P B d - R 4 5 H T		1	0	0	部
B A - 4		1	6.	5	部
タッグエース			6	0	部
ジオクチルフタレート			6	9	部
タケネート L 1 1 2 8	1	2	0.	8	部
ジプチル錫ラクレート		0.	0	2	部

比 破 例 7, 8 を 実 施 例 1 7 ~ 3 2 と 比 紋 す る と 明 ち か な よ う に 、 S P 粘 着 力 、 ポ - ル タ ツ ク と も 粘 恐 性 が 劣 つ て い る 。

〈比较例9〉

末端に平均 1.7個の水酸菇を有し、1.2 結合しているブタジェン単位が900 が以上を占めるポリプタジェン化合物(数平均分子 ほ1400、 商品名 Nisso PBG-1000、 日本普達社製) 1000部とポリインシアネート化合物(タケネート L 1 1 2 8) 5 2 部を ほ合して 実施 例 1 と 何様にして反応させポリオール 化合物を そん。 このポリオール化合物 1 0 0 部に対し、実施例 17と同様に、 粘充付与剤(タックエース)60 部、 軟 化 剤 (ジ オ ク チ ル フ タ レ ー ト) 6 9 部 を加 え ボ リ イ ソ シ ア ネ ー ト 化 合 物 (タ ケ ネ ー ト し 1 1 2 8) 3 1. 2 部 を 水 酸 基 と イ ソ シ ア ネ ー ト 基 の 当 畳 比 (N C O / O H) が 0. 8 5 と な る よ う に 配 合 し て 、 ジ ブ チ ル ฝ ラ ク レ ー ト 0. 0 2 部 加 え て 軟 質 塩 化 ビ ニ ル フ イ ル ム 上 に 逸 工 し て 、 1 2 0 ℃ で 1 0 分 加 熱 し て 樹 厚 3 0 μ m の 粘 形 テ ー ブ を 得 た 。

く比較例10>

比較例介のポリブタシエン化合物 (PBG-1000) に換えて、末端に水酸基を平均 1.6個有し、1,2結合しているブタシエン化合物 (数平均分子 位 2 9 5 0、商品名 Nisso PBG-3000、日本質遊社製) 1 0 0部、ポリイソシアネート化 合物 (タケネート L 1 1 2 8) 2 2.5 部混合して、以下比較例 9 と何様にして (二次的に使用するポリイソシアネート化合物 (タケネート L 1 1 2 8) は 1 5.7 部) 粘密テーブを得た。

〈比較例11)

比較例9のポリインシアネート化合物(タケネ

く 比 蚊 例 1 2 >

比較例 1 0 に かいて、 ポリイソシアネート 化合物 (タケネート L 1 1 2 8) の 換りに、 ポリイソシアネート 化合物 (タケネート L 2 7 1 0) 26.8 部配合し、二次的に使用するポリイソシアネート化合物 (タケネート L 1 1 2 8) を18.8 御使用して、比較例 9 と同様にして枯者テープを役た。

比 較 例 9 ~ 1 2 の 粘 着 テ ー ブ の 物 性 を 実 施 例 IV ~ 2 2 と 比 較 す る と 、 S P 粘 若 力 に お い て は 同 等 で あ る も の の 、 ボ ー ル タ ツ ク 及 び 低 温 展 崩 力 が 劣 り 、 特 に 低 温 て の 便 用 に は 不 便 で あ る こ と

が確認であかた。

尚、比較例 9 ~ 1 2 においては、高分子化したポリオール化合物とポリイソシアネート化合物を反応させる時に、水酸基とイソシアネート基の当量比(N C O / O H) が 0.8 5 未満である時は反応生成網の固化は見られなかつた。(以下系白)

契	欧 16	S P粘溶力 (9/20 mm)	ポールタツク	保持力(皿)	低温展開力
奖施(列 1	780	3 1	メレなし	
, ,,	2	820	2 7	4	_
4	3	640	2 6	"	_
"	4	840	2 9	.,	_
7	5	840	24	"	_
"	6	710	2 4	#	_
/ "	7	640	2 4	4	_
/ "	8	880	3 1		1 - 1
"	9	810	3 2	"	-
"	10	760	27	4	
-	11	620	2 4	"	
#	12	850	3 1	"	_
"	13	830	29	4	_
"	14	680	27	•	_
"	15	650	2 4	4	_
"	16	840	3 1	*	- 1
"	17	4 1 5	2 1	* /	2800
"	18	430	23	* /	3200
-	19	370	2 0	* /	3400
7.	20	430	2 7	* /	3600
"	21	430	2 7	* /	2700
"	2 2	3 4 5	20	* /	3900
*	2 3	310	17	* /	-
*	2 4	440	20	* /	- 1
*	2 5	410	2 2	* /	- 1
4	26	420	2 4	* /	- 1
-	2 7	360	26	* /	- 1

與施例	28	420	28	* /	- '
4	29	410	28	* /	-
"	3 0	350	26	* /	_
"	3 1	320	17	* /	
- 7	3 2	4,50	2 4	* /	-
比較例	1	480	2 4	1.2	
*	2	510	26	1.8	
	3	520	2 7	落下	
/ *	4	470	2 4	1.4	! –
#	5	310	15	2. 2	-
	6	310	2 2	落下	
•	7	190	11	* /	
7	8	110	11	* /	_
	9	405	16	* /	1050
".	10	380	1 4.	* /	810
"	11	390	12	* /	450
#	12	320	10	* /	550

* 菇材が軟質塩化ビニルでは、塩材が伸びて 保持力は測定できない。

特許出願人

做水化学工浆株式会社 代袋者 醛 沼 基 利